Bibli graphic Inf rmation

Pr parati n f pyridine and thiazole comp unds containing trifluoroac tyl gr up as insecticid s. Shiokawa, Kozo; Tsuboi, Shinichi; Moriie, Koichi; Hatsutori, Yumi; Murata, Sakae; Shibuya, Katsuhiko; Hattori, Yumi. (Nihon Tokushu Noyaku Seizo K. K., Japan). Jpn. Kokai Tokkyo Koho (1991), 13 pp. CODEN: JKXXAF JP 03220176 A2 19910927 Heisei. Patent written in Japanese. Application: JP 90-11947 19900123. CAN 116:128673 AN 1992:128673 CAPLUS (Copyright 2003 ACS)

Pat nt Family Information

Patent No.	\$ <u>Kind</u>	**.**	<u>Date</u>	<u>App</u>	lication No.	<u>Date</u>	
JP 03220176	`A2		19910927	, JP	1990-11947	19900	0123
JP 2867345	B2,	:	19990308 [‡]	•	٠.		
		,	• •	•		1	•

Priority Application Information

JP	1990-11947			19900123
----	------------	--	--	----------

Abstract

The title compds. [I, II; R1, R2 = H, Me; R3 = NH2, MeNH, Me2N; Y = CH, N, C(COCF3)] are prepd. Heating a mixt. of 1.8 g thio ether III (R = MeS), aq. MeNH2, and EtOH with stirring at 50° gave 1.2 g guanidine deriv. III (R = MeNH), which killed 100% Nephotettix cincticeps at 1.6 ppm.

C1 CHR
1
NR 2 CR 3 = YCOCF $_{3}$

C1 CHR 1 NR 2 CR 3 = YCOCF $_{3}$

II

$$C1 \xrightarrow{\qquad \qquad CH_2 \text{ NH}} C = \text{NCOCF}_2$$

III

⑫ 公 開 特 許 公 報 (A) 平3-220176

5 Int. Cl. 5

識別記号

庁内整理番号

❸公開 平成3年(1991)9月27日

C 07 D 213/61 A 01 N 43/40

101 C

7019-4C 8930-4H 8930-4H

C 07 D 277/32

7431-4C

審査請求 未請求 請求項の数 4 (全13頁)

60発明の名称 殺虫性トリフルオロアセチル誘導体

②特 願 平2-11947

願 平2(1990)1月23日 22出

⑫発 明

個発 明

用: 絋 神奈川県川崎市多摩区宿河原 2-23-30

坪 (2)発 明 者 # 直

栃木県小山市中央町1-2-3 栃木県小山市駅南町3-19-5

@発 明 老 盛 家 者

み

茨城県結城市大字結城7994

⑫発 明 栄

栃木県小山市駅南町1-14-5

個発 明 者 渋 谷 克彦

栃木県小山市若木町1-9-31

勿出 願 日本特殊農薬製造株式

服

部

東京都中央区日本橋本町2丁目7番1号

会社 .

砂代 理 人 弁理士 川原田 一穂

1. 発明の名称

殺虫性トリフルオロアセチル誘導体

- 2. 特許請求の範囲 .
 - 1) 式

式中、2は、2-クロロー5-チアゾリル基又 は2-クロロ-5-ピリジル基を示し、

「R」及びR* は、夫々、水素原子又はメチル基 を示し、

RIは、アミノ基、メチルアミノ基又はジメチ ルアミノ基を示し、そして、

Yは、CH、N又は | を示す。 O = C - CF;

で表わされる化合物。

2) 乙が、2-クロロ-5-ピリジル基を示し、

R! が水素原子を示し、

R*が、水素原子又はメチル基を示し、

Rªが、メチルアミノ基を示し、そして、

Y.が、CH、N又は | O = C - CF,

1) 記載の化合物。

3) 1-(2-クロロー5-ピリジルメチルア ミノ) -1-メチルアミノ-2-トリフルオロア セチルエチレン、

1-メチルアミノー1- {N-メチル-N-(2-クロロー5-ピリジルメチル) アミブ) -2-トリフルオロアセチレン、

1-(2-クロロー5-ピリジルメチルアミノ) - 1 - メチルアミノー 2 - トリフルオロアセチル グアニジン及び、

1-(2-クロロー5-ピリジルメチルアミノ) - 1 - メチルアミノー 2,2-ピス (トリフルオロ アセチル) エチレンから選ばれる請求項1)又は2) 記載の化合物。

4) 式:

式中、乙は、2-クロロー5-チアゾリル基又 は2-クロロー5-ピリジル基を示し、

RI及びRIは、夫々、水素原子又はメチル基

R3は、アミノ基、メチルアミノ基又はジメチュ ルアミノ基を示し、そして、

で表される化合物を有効成分として含有する殺虫

3. 発明の詳細な説明 ~

本願発明は、トリフルオロアセチル誘導体、そ の製法及び殺虫剤としての用途に関する。

本願出願日前公知のDE-A 3639877 (西ドイツ公 開特許公報)には、殺虫、殺ダニ活性を有するへ テロアリルアルキル置換5又は6員へテロ環につ いて記載されている。又、EP-302389 (欧州特許 公開公報)には、殺虫、殺ダニ活性を有するα-不飽和アミン類について記載されている。

この度、本発明者等は、下記式(1)のトリフ

式中、Z、R¹、R®及びYaは。前記と同じ で表わされる化合物と で表わされる化合物と、

: 方

式中、R3は、前記と同じ

で表わされる化合物とを反応させることを特徴と する、

。 式中、 Z 、 R ¹ 、 R ² 、 R ³ 及びYaは、前記と 同じ、

で表わされる化合物の製造方法。

製法 b) (YがYáで表わされる場合)

式:

式中、R²及びYaは、前配と同じ、

ルオロアセチル誘導体を見出した。

式中、 Z は、 2 - クロロー 5 - チアゾリル基又 は2-クロロー5-ピリジル基を示し、

R B 及びR は、夫々、水素原子又はメチル基 ・を示し、

R³ は、アミノ基、メチルアミノ基またはジメ チルアミノ基を示し、そして、

本発明化合物は、例えば、下記の方法により、 合成できる。

製法a)「YがCH又はNを示す場合、 このときYをYaとする。

式中、Z、R!及びR*は前記と同じ、 で表わされる化合物を反応させることを特徴とす る前記式(Ia)で表わされる化合物の製造方法。

:: 2

式中、Z、R¹、R²及びR²は前記と同じ * で表わされる化合物と無水トリフルオロ酢酸とを 反応させることを特徴とする 式:

$$Z - CH - N - C = C - C - CF_{2}$$
 (1 c)

式中、Z、R'、R'及びR'は前記と同じ、で表わされる化合物の製造方法。

本発明式 (I) のトリフルオロアセチル誘導体は強力な殺虫作用を示す。

本発明によれば、式(I)のトリフルオロアセチル誘導体は、EP-302389 にその一部が概念上包含されるが、該出願明細書中には本発明で開示される具体的化合物は一切記載されておらず、本発明式(I)は出願前公知の刊行物に未記載の新規化合物である。

そして、本発明式(1)のトリフルオロアセチル誘導体は、意外にも驚くべきことには、例えば、前記のEP-302389 に具体的に開示された化合物及び、本発明化合物以外の他の包括概念化合物と比較し、実質的に極めて卓越した殺虫作用を現わす。

本発明式 (I) の化合物に於て、好ましくは、 2 は、2 - クロロー 5 - ピリジル基を示し、R! は水素原子を示し、R! は、水素原子又はメチル 基を示し、R! は、メチルアミノ基を示し、そし

ンとメチルアミンを用いると、下記の反応式で表 わされる。

$$\begin{array}{c}
- \text{CH}_3 \text{SH} \\
- \text{CH}_3 \text{SH} \\
- \text{CH}_2 \text{NH} \\
- \text{CH}_2 \text{NH} \\
- \text{C} \\
- \text{CH}_3 \\
-$$

製法 b) に於いて、原料として、例えば、2 - クロロ-5 - アミノメチルピリジンと1 - メチルアミノ-1 - メチルチオー2 - トリフルオロアセチルエチレンとを用いると、下記の反応式で表わされる。

C
$$\ell$$

C ℓ

C

$$\begin{array}{c} -\text{CH}_{3}\text{SH} \\ \hline \end{array} \text{C & & \\ \end{array} \begin{array}{c} \text{CH}_{2}\text{SH} \\ -\text{CH}_{2}\text{NH} \\ -\text{C} = \text{CH} \\ -\text{C} -\text{CP}_{3} \end{array}$$

C て、Yは、CH、N又は、 | を示す。 O = C - CF:

そして、本発明式 (I) の化合物具体例として は、特に下記の化合物を挙げることができる。

1 - (2 - クロロー 5 - ピリジルメチルアミノ) --1 - メチルアミノー 2 - トリフルオロアセチル エチレン、

1-メチルアミノー1- (N-メチル-N-(2-クロロ-5-ピリジルメチル) アミノ) -2-トリフルオロアセチレン、

1 - (2 - クロロ - 5 - ピリジルメチルアミノ) - 1 - メチルアミノ - 2 - トリフルオロアセチル グアニジン及び、

1-(2-クロロ-5-ピリジルメチルアミノ)
-1-メチルアミノ- 2,2-ピス (トリフルオロアセチル) エチレン。

製法a) に於いて、原料として、例えば、1-(2-クロロ-5-ピリジルメチルアミノ) -1 -メチルチオー2-トリフルオロアセチルエチレ

製法 c) に於いて、原料として、例えば、1-(2-クロロ-5-ピリジルメチルアミノ) -1 メチルアミノ-2-トリフルオロアセチルエチレンと無水トリフルオロ酢酸とを用いると、下記の反応式で表わされる。

$$C \ \ell - \bigvee_{N} C \ H_2 N H - C = C - C - C F_3$$

$$0 = C - C F_3$$

上記製法 a) に於いて、原料の式(II) の化合物は前記 Z 、 R^I 、 R^I 及び Ya の定義に基づいたものを意味する。

式 (I) に於いて、Z、R¹ 及びR² は、好ましくは、前記の好ましい定義と同義を示す。 Y は好ましくは、CH又はNを示す。

式 (I) の化合物は、下記式 (VI)

$$\begin{array}{c}
CH_{3}S \\
CH_{3}S
\end{array}$$

$$C = Ya - C - CF_{3}$$
(VI)

で表わされる化合物と、前配式 (V) で表わされる化合物とを反応させることにより得ることができる。

式 (VI) の化合物は、特開昭63-150275 号に配 載されている公知化合物を一部包含し、該特許公 開公報に記載されている方法によって得ることが できる。

式(VI)の化合物でYaがNを示す場合、

式 (VI) は、新規化合物であり、例えば、
2,2,2-トリフルオロアセタミドを、強塩基、例えば水酸化カリウムの存在下、二硫化炭素及びジメチル硫酸等のメチル化剤とを反応させることにより得られる。

製法 b) の原料でありまた、式 (I) の化合物 ・ を製造するときの原料である式 (V) の化合物は、 前記 Z、R[®] 及び R[®] の定義に基づいたものを意

として、すべての不活性な溶媒を挙げることがで まる

斯かる希釈剤の例としては、水;脂肪族、環脂 肪族および芳香族炭化水素類(場合によっては塩 素化されてもよい)例えば、ヘキサン、シクロヘ キサン、石油エーテル、リグロイン、ベンゼン、 トルエン、キシレン、メチレンクロライド、クロ ロホルム、四塩化炭素、エチレンクロライド、 1.2-ジクロロエタン、クロルベンゼン、ジクロ ロベンセン:その他、エーテル類例えば、ジエチ ルエーテル、メチルエチルエーテル、ジー iso-プロピルエーテル、ジブチルエーテル、プロピレ ンオキサイド、ジオキサン、テトラヒドロフラン; ケトン類例えばアセトン、メチルエチルケトン、 メチルー iso-プロピルケトン、メチルー iso-ブチルケトン;ニトリル類例えば、アセトニトリ ル、プロピオニトリル、アクリロニトリル:アル コール類例えば、メタノール、エタノール、 iso - プロパノール、プタノール、エチレングリコー ル;エステル類例えば、酢酸エチル、酢酸アミル

味し、好ましくは、前記好ましい定義と同義である。

式 (V) で表わされる化合物は、米国特許 4,499,097 号及び日本化学雑誌 8 3 巻、2 1 8 ~ 2 2 2 頁、1962年等に記載される公知の化合物で あり、その代表例としては、5 ~ アミノメチル~ 2 ~ クロロビリジンを例示できる。

製法 b) において、原料の式 (IV) の化合物は 前記 R³ 及び Yaの定義に基づいたものを意味し、 好ましくは、前記好ましい定義と同義である。

式 (IV) の化合物は、前記式 (VI) で表わされる化合物と、前記式 (V) で表わされる化合物とを反応させることによって得ることができる。

製法 c) に於いて、原料の式 (Ib) の化合物は、前配、2、RI、R2 及びR2 の定義に基づいたものを意味し、好ましくは、前配好ましい定義と同義を示す。

式 (Ib) の化合物は、製法 a) 、及び製法 b) によって得ることができる。

上記製法a)の実施に際しては、適当な希釈剤」

;酸アミド類例えば、ジメチルホルムアミド、ジメチルアセトアミド;スルホン、スルホキシド類 例えば、ジメチルスルホキシド、スルホラン;および塩基例えば、ビリジン等をあげることができ。

製法 a) は、実質的に広い温度範囲内において実施することができる。一般には、約0~約150 で、好ましくは、約40~約80での間で実施できる。また、諸反応は、常圧の下で行うことが望ましいが、加圧または滅圧下で操作することもできる。

製法 a) を実施するに当っては、例えば式(II)の化合物 1 モルに対し、式(II)の化合物を 1.0 モル量乃至 3.0 倍モル、溶剤例えばエタノール中で反応させることによって目的化合物を得ることができる。

上記製法 b) の実施に際しては、適当な希釈剤 として、すべての不活性な溶媒を挙げることがで きる。

斯かる希釈剤の例としては、水;脂肪族、環脂

肪族および芳香族炭化水素類(場合によっては塩 素化されてもよい)例えば、ヘキサン、シクロヘ キサン、石油エーテル、リグロイン、ベンゼン、 トルエン、キシレン、メチレンクロライド、クロ ロホルム、四塩化炭素、エチレンクロライド、 1.2-ジクロロエタン、クロルベンゼン、ジクロ ロベンゼン;その他、エーテル類例えば、ジエチ ルエーテル、メチルエチルエーテル、ジー iso-プロピルエーテル、ジブチルエーテル、プロピレ ンオキサイド、ジオキサン、テトラヒドロフラン: ケトン類例えばアセトン、メチルエチルケトン、 メチルー iso-プロピルケトン、メチルー iso-プチルケトン;ニトリル類例えば、アセトニトリ ル、プロピオニトリル、アクリロニトリル:アル コール頬例えば、メタノール、エタノール、 iso ープロパノール、ブタノール、エチレングリコー ル;エステル類例えば、酢酸エチル、酢酸アミル; 酸アミド類例えば、ジメチルホルムアミド、ジメ チルアセトアミド;スルホン、スルホキシド類例 えば、ジメチルスルホキシド、スルホラン;およ

ロホルム、四塩化炭素、エチレンクロライド、 1.2-ジクロロエタン、クロルベンゼン、ジクロ ロベンゼン;その他、エーテル類例えば、ジエチ ルエーテル、メチルエチルエーテル、ジー iso-・・・プロピルエーテル、ジブチルエーテル、プロピレ ンオキサイド、ジオキサン、テトラヒドロフラン: ケトン類例えばアセトン、メチルエチルケトン、 メチルー iso-プロピルケトン、メチルー iso-プチルケトン:ニトリル類例えば、アセトニトリ ル、プロピオニトリル、アクリロニトリル:アル コール類例えば、メタノール、エタノール、 iso 、 - プロパノール、ブタノール、エチレングリコー ル:エステル類例えば、酢酸エチル、酢酸アミル; 酸アミド類例えば、ジメチルホルムアミド、ジメ チルアセトアミド;スルホン、スルホキシド類例 えば、ジメチルスルホキシド、スルホラン;およ び塩基例えば、ピリジン等をあげることができる。

製法 c) を実施するにあたっては、酸結合剤の存在下で行うことが好ましく、斯かる酸結合剤としては、例えば、アルカリ金属の水酸化物、炭酸

び塩基例えば、ビリジン等をあげることができる。 製法 b) は、実質的に広い温度範囲内において 実施することができる。一般には、約0~約150 で、好ましくは、約40~約80での間で実施で きる。また、諸反応は常圧の下で行うことが望ま しいが、加圧または減圧下で操作することもできる。

製法 b) を実施するに当っては、例えば式 (N) の化合物 1 モルに対し、式 (V) の化合物を 1.0 モル量乃至 1.1 倍モル、溶媒例えばエタノール中で反応させることによって目的化合物を得ることができる。

上記製法 c) の実施に際しては、適当な希釈剤 として、すべての不活性な溶媒を挙げることがで きる。

斯かる希釈剤の例としては、水;脂肪族、環脂肪族 は 場合によっては 塩素化されてもよい)例えば、ヘキサン、シクロヘキサン、石油エーテル、リグロイン、ベンゼン、トルエン、キシレン、メチレンクロライド、クロ

塩、重炭酸塩およびアルコラート等や、第3級アミン類例えば、トリエチルアミン、トリブチルアミン、 1.1.4.4ーテトラメチルエチレンジアミン、 N.Nージメチルアニリン、 ビリジン、4ージメチルアミノピリミジン (DMAP)、 1.4ージアザビンクロ (2.2.2) オクタン (DABCO)、 1.8ージアザビンクロ (5.4.0) ウンデクー7ーエン (DBU) を挙げることができる。

製法 c) は、実質的に広い温度範囲内において実施することができる。一般には、約0~約120 で、好ましくは、約15~約80での間で実施できる。また、緒反応は常圧の下で行うことが望ましいが、加圧または減圧下で操作することもできる。

製法 c) を実施するに当っては、例えば式 (Ib) の化合物 1 モルに対し、無水トリフルオ ロ酢酸を、1.0 モル量乃至 3.0 倍モル、希釈剤例 えば塩化メチレン中、1.0 モル量乃至 1.0 倍モル 量のピリジンの存在下で反応させることによって 目的化合物を得ることができる。

本発明の式(1) 化合物は、強力な殺虫作用を 現わす。従って、それらは、殺虫剤として、使用 することができる。そして、本発明の式(1) 活 性化合物は、栽培植物に対し、薬客を与えること なく、有害昆虫に対し、的確な防除効果を発揮す る。また本発明化合物は広範な種々の客虫、有害 な吸液昆虫、かむ昆虫およびその他の植物寄生客 虫、貯蔵客虫、衛生客虫等の防除のために使用で き、それらの駆除撲滅のために適用できる。

そのような客虫類の例としては、以下の如き客 虫類を例示することができる。昆虫類として、鞘 翅目客虫、例えば、

アズキソウムシ(Callosobruchus chinensis)、 コクソウムシ (Sitophilus zeamais) 、コクヌス トモドキ(Tribolium castaneum) 、オオニジュウ ヤホシテントウ(Epilachna vigintioctomaculata) 、 ドピイロムナボソコメツキ(Agriotes fuscicollis)、 ヒメコカネ(Anomala rufocuprea)、コロラドボテ トピートル(Leptinotarsa decemlineata) 、ジア

イガラムン(Pseudococcus comstocki)、ヤノネカイガラムン(Unaspis yanonensis)、モモアカアブラムン(Myzus persicae)、リンゴアブラムン
(Aphis pomi)、ワタアブラムシ(Aphis gossypii)、
ニセダイコンアブラムシ(Rhopalosiphum pseudobrassicas)、ナシグンバイ(Stephanitis nashi)、アオカメムシ(Nezara spp.)、トコジラミ(Cimex lectularius)、オンシツコナジラミ
(Trialeurodes vaporariorum)、キジラミ
(Psylla spp.);

チャバネゴキブリ(Blatella germanica)、ワモンゴキブリ(Periplaneta americana)、ケラ (Gryllotalpa africana)、バッタ(Locusta migratoria migratoriodes) ;

等翅目虫、例えば、

ヤマトシロアリ(Deucotermes speratus)、イエシロアリ(Coptotermes formosanus);

双翅目虫、例えば、

イエジネ(Musca domestica) 、ネッタイシマカ

プロテイカ(Diabrotica spp.) 、マツノマタラカミキリ(Monochamus alternatus) 、イネミズゾウムン(Lissorhoptrus oryzophilus) 、ヒラタキクイムシ(Lyctus bruneus);

鱗翅目虫、例えば、

マイマイガ(Lymantria dispar)、ウメケムシ
(Malacosoma neustria)、アオムシ(Pieris rapae)、
ハスモンヨトウ(Spodoptere Litura)、ヨトウ
(Mamestra brassicae)、ニカメイチュウ(Chilo
suppressalis)、アワノメイガ(Pyrausta
nubilalis)、コナマダラメイガ(Ephestia cautella)
コカクモンハマキ(Adoxophyes orana)、コドリン
ガ(Carpocapsa pomonella)、カブラヤガ(Agrotis
fucosa)、ハチミツガ(Galleria mellonella)、
コナガ (Plutella maculipennis)、ヘリオティス
(Heliothis virescens)、ミカンハモグリガ
(Phyllocnistis citrella);

ツマグロヨコパイ(Nephotettix cincticeps)、ド ピイロウンカ(Nilaparvata lugens)、クワコナカ

(Aedes aegypti) 、タネバエ(Hylemia platura)
アカイエカ(Culex pipienes)、シナハマダラカ
`(Anopheles slnensis)、コガタアカイエカ(Culex
tritaeniorhynchus)、等を挙げることができる。
またダニ類としては例えば、

ニセナミハダニ(Tetranychus telarius)、ナミハ ダニ(Tetranyhus urticae)、ミカンハダニ (Panonychus citri)、ミカンサビダニ(Aculops pelekassi)、ホコリダニ(Tarsonemus spp.) 等を 挙げることができる。

またセンチュウ類としては例えば、サツマイモネコブセンチュウ(Meloidogyne incognita)、マツノザイセンチュウ(Bursaphelenchus lignicolus Mamiya et Kiyohara)、イネシンガレセンチュウ(Aphelenchoides besseyi)、ダイズシストセンチュウ(Heterodera glycines)、ネグサレセンチュウ(Pratylenchus spp.) 等を挙げることができる。

更に、獣医学の医薬分野においては、本発明の 新規化合物を種々の有害な動物寄生虫(内部およ び外部寄生虫)、例えば、昆虫類およびぜん虫に対して使用して有効である。このような動物寄生虫の例としては、以下の如き害虫を例示することができる。

昆虫類としては例えば、 ウマパエ(Gastrophilus spp.) 、ザシパエ (Stomoxys spp.) 、ハジラミ (Trichodectes spp.)、

サンガノ(Rhodnius spp.) 、イヌノミ(Ctenoce-phalides canis) 等を挙げることができる。

ダニ類としては、例えば、

カズキダニ(Ornithodoros spp.) 、マダニ(Ixodes spp.) 、オウンマダニ(Boophilus spp.)等を挙げることができる。

本発明ではこれらすべてを包含する虫類に対する殺虫作用を有する物質として殺虫剤と呼ぶことがある。

本発明の活性化合物は通常の製剤形態にすることができる。そして斯る形態としては、液剤、エマルジョン、懸濁剤、水和剤、粉剤、泡沫剤、ペースト、粒剤、エアゾール、活性化合物浸潤一天

水素類(例えば、シクロヘキサン等、パラフィン類(例えば鉱油留分等))、アルコール類(例えば、プタノール、グリコール及びそれらのエーテル、エステル等)、ケトン類(例えば、アセトン、メチルエチルケトン、メチルイソブチルケトン又はシクロヘキサノン等)、強極性溶媒(例えば、ジメチルホルムアミド、ジメチルスルホキシド等)そして水も挙げることができる。

液化ガス希釈剤又は担体は、常温常圧でガスであり、その例としては、例えば、ブタン、プロパン、窒素ガス、二酸化炭素、そしてハロゲン化炭化水素類のようなエアゾール噴射剤を挙げることができる。

固体希釈剤としては、土壌天然鉱物(例えば、 カオリン、クレー、タルク、チョーク、石英、ア タパルガイド、モンモリロナイト又は珪藻土等)、 土壌合成鉱物(例えば、高分散ケイ酸、アルミナ、 ケイ酸塩等)を挙げることができる。

粒剤のための固体担体としては、粉砕且つ分別 された岩石(例えば、方解石、大理石、軽石、海 然及び合成物、マイクロカプセル、種子用被覆剤、 燃焼装置を備えた製剤(例えば燃焼装置としては、 くん蒸及び煙霧カートリッジ、かん並びにコイル)、 そしてULV(コールドミスト(cold mist)、ウ ォームミスト(warm mist) 】を挙げることができ

これらの製剤は、公知の方法で製造することができる。斯る方法は、例えば、活性化合物を、展開剤、即ち、液体希釈剤;液化ガス希釈剤;固体希釈剤又は担体、場合によっては界面活性剤、即ち、乳化剤及び/又は分散剤及び/又は泡沫形成剤を用いて、混合することによって行なわれる。

展開剤として水を用いる場合には、例えば、有機溶媒はまた補助溶媒として使用されることができる。

液体希釈剤又は担体としては、概して、芳香族 炭化水素類(例えば、キシレン、トルエン、アル キルナフタレン等)、クロル化芳香族又はクロル 化脂肪族炭化水素類(例えば、クロロベンセン類、 塩化エチレン類、塩化メチレン等)、脂肪族炭化

泡石、白雲石等)、無機及び有機物粉の合成粒、 そして有機物質(例えば、おがくず、ココやしの 実のから、とうもろこしの穂軸そしてタバコの茎 等)の細粒体を挙げることかどできる。

乳化剤及び/又は泡沫剤としては、非イオン及び陰イオン乳化剤(例えば、ポリオキシェチレン脂肪酸エステル、ポリオキシェチレン脂肪酸アルコールエーテル(例えば、アルキルアリールポリグリコールエーテル、アルキルスルホン酸塩、アルキル硫酸塩、アリールスルホン酸塩等))、アルブミン加水分解生成物を挙げることができる。

分散剤としては、例えば、リグニンサルファイト廃液、そしてメチルセルロースを包含する。

固着剤も、製剤(粉剤、粒剤、乳剤)に使用することができ、斯る固着剤としては、カルボキシメチルセルロースそして天然及び合成ポリマー例えば、アラビアゴム、ポリビニルアルコールそしてポリビニルアセテート等)を挙げることができる

着色剤を使用することもでき、斯る着色剤とし

ては、無機顔料(例えば酸化鉄、酸化チタンそしてプルシアンプルー)、そしてアリザリン染料、アゾ染料又は金属フタロシアニン染料のような有機染料そして更に、鉄、マンガン、ボロン、網、コバルト、モリブデン、亜鉛のそれらの塩のような微量要素を挙げることができる。

該製剤は、一般には、前記活性成分を 0.1 ~ 95 重量 %、好ましくは 0.5 ~ 9 0 重量 % 含有することができる。

本発明の式(I) 活性化合物は、それらの商業上、有用な製剤及び、それらの製剤によって調製された使用形態で、他の活性化合物、例えば、殺虫剤、毒餌、殺菌剤、殺ダニ剤、殺センチュウ剤、殺カビ剤、生長調整剤又は除草剤との混合剤として、存在することもできる。ここで、上記殺虫剤としては、例えば、有機リン剤、カーバメート系変剤、クロル化炭化水素系変剤、微生物より生産される殺虫性物質を挙げることができる。

更に、本発明の式(1)活性化合物は、協力剤

ではない。

製造例:

実施例1

$$C \ \ell - \begin{cases} N + C + C - CF \end{cases}$$

1 - (2 - クロロ - 5 - ピリジルメチルアミノ) - 1 - メチルチオー 2 - トリフルオロアセチルエ チレン (2.0 g)、メチルアミン水溶液 (3 0 %、 2.0 g)、エタノール (5 0 m l) の混合物を50 でで 2 ~ 3 時間撹拌する。

次に、滅圧下エタノールを留去し、残渣をカラムクロマトグラフィー(溶出液:エタノール/クロロホルム)で精製し1-(2-クロロー5-ピ・リジルメチルアミノ)-1-メチルアミノ-2-トリフルオロアセチルエチレン(1.5g)が得られる

n . 1.5543

との混合剤としても、存在することができ、斯る 製剤及び、使用形態は、商業上有用なものを挙げ ることができる。該協力剤は、それ自体、活性で ある必要はなく、活性化合物の作用を増幅する化 合物である。

本発明の式 (I) 活性化合物の商業上有用な使用形態における含有量は、広い範囲内で、変えることができる。

本発明の式 (I) 活性化合物の使用上の温度は、例えば、0.0000001 ~ 1 0 0 重量%であって、好ましくは、0.00001 ~ 1 重量%である。

本発明の式(1)化合物は、使用形態に適合した通常の方法で使用することができる。

衛生審虫、貯蔵物に対する審虫に使用される際には活性化合物は、石灰物質上のアルカリに対する良好な安定性はもちろんのこと、木材及び土壌における優れた残効性によって、きわだたされている

次に実施例により本発明の内容を具体的に説明 するが、本発明はこれのみに限定されるべきもの

実施例2

$$\begin{array}{c} \text{NHCH}_3 & \text{O} \\ \text{I} & \text{II} \\ \text{C} & \text{E} - \text{C} + \text{c} + \text{C} \\ \end{array}$$

1 - (2 - クロロ-5 - ビリジルメチル) - 2 -メチル-3 - トリフルオロアセチルイソチオウレア (1.8 g)、メチルアミン水溶液 (3 0 %、 2.9 g)、エタノール (5 0 m l) の混合物を50-で 2 ~ 3 時間撹拌する。

次に、滅圧下エタノールを留去し、残渣をカラムクロマトグラフィー(溶出液:エタノール/クロロホルム)で精製し1-(2-クロロ-5-ピリジルメチルアミノ)-1-メチル-3-トリフルオロメチルアセチルグアニジン(1.2g)が得られる。

mp. 109~113°C

実施例3

$$C \stackrel{\ell}{\leftarrow} \begin{array}{c} \text{NHCH, 0} \\ \text{I} \\ \text{II} \\ \text{II} \\ \text{II} \\ \text{O} = C - C - C - C + C \end{array}$$

1-(2-クロロ-5-ピリジルメチルアミノ)
-1-メチルアミノ-2-トリフルオロアセチル
エチレン(1.5g)、無水トリフルオロ酢酸(4.2g)及びピリジン(50 ml)の混合物を50 c
で8時間撹拌する。

次に、成圧下でピリジンを留去し、残渣をカラムクロマトグラフィー(溶出液: エタノール/ク ロロホルム)で精製し1-(2-クロロ-5-ピリジルメチルアミノ)-1-メチルアミノ-2.2-ピス(トリフルオロアセチル)エチレン(0.5g)が得られる。

m p . 103.5 ~104.5 ℃

上記製造例と同様の方法で製造することができる化合物を実施例1.2および3で製造した化合物と共に下記第1表に示す。

*			n. 1.5543	-					ap.103.5∼104.5 ℃	•		
. Č – CF.	>-	5	5	5	8	5	3	0 0 0 0	C - CP s	0-0-0	0-0-05	0 - C- CPs
2-CII-N-C=Y-	۳.	#	NHCH.	W(CH3) R	NHCH.	NRCH 3	N (CH3) a	# #	NHCH.	NHCB.	MECH	N (CH ₃) s
10-Z	R.	GB,	Z	Ξ.	CH.	F	± 4	£	±	E S	CH3	=
0	R.	н	. =	×	=	CH,	E	×	×	×	F H5	E
-	2	- ()			C P C		C C C				C C C C C C C C C C C C C C C C C C C	c.
	化合物		8	က	7	۰,	ဖ	-	00	' တ	. 01	=

	I		•						· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·			., .
		•					•			*		
		•		8				*.			•	
					•				*			
			•				•	÷ ,	•		· .	• :
				•					7		-	-, -
- ',,, •		* **	tuti sur e e		****		·	: - E	(5-	· . : පු		
>	5	5	5	5	5	5	ပ—ပ	ပ-ပုံ	. ပိ—ပဲ	ပ-ပုံ	ပ-ပဲ	Z
	-				·		. 0	, , , , , , , , , , , , , , , , , , ,	. 6	,6		
-				-		. (.				-		· _ _
۳,	. E	NHCH,	N (CH 1)	NHCH,	NIICII 3	N (CH3) x	. W	NHCR,	NHCH.	NRCH 2	NHCH.	NHCH.
							 				· · · · · · · ·	
2 2	CH.	=	. x		, =	≖.	:	≖.	. £	· =.	二.	
	*								*.	•		
· ~	=	=	* . ±	= '	£.	£	· =	΄ =	= '	, E	. ₹	. *
	•	•			<u> </u>						. ,	
			_			- 1 ·				1	-	-
2	2) ×	2	2	S		2 2	S	2 8	200	- S	z > 5
	30	ر اد او	7 7 3	. 3	- 7 3	· 🕽 3	43	- 8 3	. .	-# J		3 3
-E2		· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·					•	· _				· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·
化合物	- 21	13	7.	15	16	17	81	13	20	21	22	
للتا	<u></u>							···				

							· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·		
*	ир. 174 ~178 С	mp. 158 ~161 C		mp. 139 ~141 ℃	e.				•
>	z	z	Z	z	Z	Z	Z	z	Z
7 0	. W.	NIICH.	N (CH ₃) 2	NBCH.	NHCH 3	N(CH ₂),	NH 2	NRCH.	NBCH 3
ā	: 5	, ±	Ξ.	CH3		' ±	CH3	Ξ	CH.
- 0	Ξ	, 	=	×	CH3	CH.	=	=	. x
		C 1 C 1 C 1 C 1 C 1 C 1 C 1 C 1 C 1 C 1					C & N	C & S	C t S
化合物	2 82	×	, 56	. 27	28		.08	33	32

中間体の製造:

参考例 1

1.1-ビスメチルチオー4.4.4 - トリフルオロー1-プテンー3-オン (5.0g)、2-クロロー5-アミノメチルビリジン (3.3g) 及びテトラヒドロフラン (100 ml) の混合物を50でで3時間撹拌する。

次に、被圧下でテトラヒドロフランを留去し、 1-(2-クロロ-5-ピリジルメチルアミノ) -1-メチルチオ-2-トリフルオロアセチルエ チレン(7.1g)が得られる。

mp. 1.01~105 t

参考例 2

$$\begin{array}{c} \text{SCH}_3 & \text{O} \\ \text{I} & \text{II} \\ \text{II} & \text{II} \\ \text{CH}_2\text{NH} - \text{C} = \text{N} - \text{C} - \text{CF}_3 \end{array}$$

Nートリフルオロメチルカルポニルー S,Sージ

しさらに1時間撹拌する。反応混合物を水1.0に注ぎジクロロメタンで抽出し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後溶媒を留去し、N-トリフルオロメチルカルボニルー S.S-ジメチルジチオカーバメート (67.0g)が得られた。

赤褐色油状

 $IR(\nu C = 0.1660 \text{ cm}^{-1})$

H-NMR (CDCes, &, TMS)

2.58 (s. 6H)

生物試験例:

比較 E - 1

$$\begin{array}{c} \text{NHCH, 0} \\ \text{Ce-CH, -NH-C-CH,} \end{array}$$

(EA-A 302389 に概念上包含される化合物)

比較 E - 2.

$$C \stackrel{\bullet}{\ell} - \begin{array}{c} & & \bullet \\ & & \downarrow \\ & \downarrow$$

(EP-A 302389に概念上包含される化合物)

メチルジチオカーバメート (7.6 g)、2-クロロー5-アミノメチルピリジン (5.0 g)及びテトラヒドロフラン (100 m2)の混合物を50 てで3時間撹拌する。

次に、減圧下でテトラヒドロフランを留去し、 残渣をカラムクロマトグラフィー(溶出液:エタ ノール/クロロボルム)で精製し1 - (2 - クロロ-5 - ピリジルメチル) - 2 - メチル-3 - ト リフルオロアセチルインチオウレア (8.7g) が 得られる。

mp. 101~105°

参考例 3

$$\begin{array}{c|c}
CH_3S & C = N - C - CF_3 \\
CH_3S & 0
\end{array}$$

2.2.2-トリフルオロアセタミド (50.0g)、二硫化炭素 (50.0g)及び (300 m2)の混合物に0~5でで水酸化カリウムパウダー (85%、63.0g)を少しづつ加える。1時間撹拌後、温度を保ちつつジメチル硫酸 (10.6g)を滴下

実施例 4 有機リン剤抵抗性ツマグロョコバイに 対する試験

供試薬液の調製

溶剤: キンロール 3重量部

乳化剤:ポリオキシエチレンアルキルフェニル エーテル 1 重量部

適当な活性化合物の調合物を作るために活性化合物1 重量部を前記量の乳化剤を含有する前記量の溶剤と混合し、その混合物を水で所定濃度まで 希釈した。

試験方法:

直径12㎝のボットに植えた草丈10㎝位の稲に、上記のように調製した活性化合物の所定濃度の水希釈液を1ポット当り10gを散布した。散布薬液を乾燥後、直径7㎝、高さ14㎝の金網をかぶせ、その中に有機リン剤に抵抗性を示す系統のツマグロョコパイの雌成虫を30頭放ち、恒温室に置き4日後に死虫数を調べ殺虫率を算出した。

その結果を第2表に示す。

第 2 表

•			200	- 1							
化合	物No		有効	成	分	虐	度	(ppm)	、殺虫	率	%
	2			1	0	0	0	* 1	1	0	0 '
٠.			•		2	0	0		1	0	0
						4	Ō		1	0	0
o			=		مودمر		8		_ 1	0	0
							1.	6	1	0	0
2	5	•	٠.	1	0	0	0		1	0	0
		* .			2	0	0		1	0	0,
		." , 50.1				4	0		1	0-	0
比較	E - i			1	0	0	0			8.	0
•			٠.	٠.	2	0	0				0
比較	E - 2			1.	0.	.0	0		1	0;	0 :
	. •	-			2	0	0			9	0
			.*		, ¹.	4	0		•	2	0 .

実施例 5 ウンカ類に対する試験 試験方法:

直径12cmのポットに植えた草丈10cm位の稲に、前記実施例4と同様に調製した活性化合物の

		戦	
化合物加	有幼成分谴度 (pps)	数 田 野 % トピイロウンカ セジロウンカ	ヒメトビウンカ
~	1000	100	0 0 1
	2 0 0	100 100	1,00
比較 8 - 1	0 0 0 1	0	.0
比较 B-2	1 0 0 0	9 0 8 0 6	0 8
	0 0 2	0	0

した。散布薬液を乾燥後、直径7cm、高さ14cm の金綱をかぶせ、その中に有機リン剤に抵抗性を・ 示す系統のトピロウンカの雌成虫を30頭放ち、 恒温室に置き4日後に死虫数を調べ殺虫率を算出 した。

所定濃度の水希釈液を1ポット当り10 m2 散布

正記方法と同様にして、セジロウンガ、及び有。 機リン剤抵抗性ヒメトビウンカに対する殺虫率を 算出した。それらの結果を第3表に示す。

手続補正書(自免)

平成 2年 3月291

特許庁長官 吉田文教 殿

1. 事件の表示 特願平2-11947号

2. 発明の名称 - 殺虫性トリフルオロアセチル誘導体

3. 補正をする者

事件との関係 特許出願人

名 称 日本特殊農業製造株式会社

4. 代 理 人

郵便番号 105

住 所 東京都港区愛宕1丁目2番2号第9森ビル8階 電話 東京 (434) 2951~3

氏名 (6435) 弁理士 川原田 - 4



- 5. 補正命令の日付 自 発
- 6. 補正により増加する発明の数:

7. 補正の対象 明細 の「発明の詳細な説明」の欄

8. 補正の内容

別紙の通り、上き



特閒平3-220176 (13)

補正の内容

(1) 明知書第12頁第12行に「前記式(V)」 とあるを、「前記式(日)」と訂正する。 (2) 同第35頁下より第4行に「及び(300

配)」とあるを「及びジメチルホルムアミド(3 00ml)」と訂正する。

. 以 上

手続補正書

平成 2年11月20日、特許庁長官 植 松 敏 設

1. 事件の表示 特別平2-11947号

2. 発明の名称 ・ 段虫性トリフルオロアセチル誘導体

3. 補正をする者

事件との関係 ; 特許出願人

名 称 日本特殊農薬製造株式会社

4. 代理人

郵便番号 105

住 所 東京都港区委宕1丁目2番2号第9森ビル8階 電話 東京 (434)2951~3

氏 名 (6435) 弁理士 川原田一穂



5. 補正命令の日付 自

6. 補正の対象 明細書の「発明の詳細な説明」の撰

7. 補正の内容 (1) 明細書第34頁の表の化合物No. 25 の隔の最右隔に「mp. 158 ~161 ℃」 とあるを「mp. 109 ~113 ℃」と補正 する。